Display results	Assistant Control of the Control of	es C woom EE	sach a Bustoch a	Section > Cold	6iv ⊿
	Search 3: "(	PN=(JP61171417))"	1-2 of 2		
Sorted by: N	one Dis	splay format: Classic	Print	Save/export	
L) Family numb U1)	er: 39951612 ( JP611714	<b>\$17</b> ∤⊠	릅   full-text   stat	us   citations     >       ເອົາ	3
H02G5/00 (Cor	class (IPC 8): H02G5/06 e/Invention) class (IPC 1-7): H02G5/		ced/Invention);		
Family: Family Explorer	Publication number JP61171417 U1	Publication date 19861024	Application numb	er Application date 19850412	L D
Priority: Priority Map	JP19850054396U 19850	412		·	
					:
) Family umber: 868968	32 ( JP61171417A)	<b>⊠</b>   <b>≜</b>	full-text   status   (	citations   <   >   ^	
Title:	ANTIDIABETIC				
promoting actic sugar, not actil lower than it, rextraordinarily, saturated dicar CONSTITUTION saturated dicar aliphatic satura active ingredie auxiliary composuch as excipie or parenterally injection, etc. If as the concrete the formula. This a pharmaceu	r1417A PURPOSE: An ant on on insulin secretion during when tetrasaccharide worth to towering a blood sugar having low toxicity, controlled to the salt as a successful to	aring high blood value is normal or r value taining an aliphatic an active ingrediering an aliphatic e formula (R is OWE) or its salt as an its blended with an drug manufacturing d administered oral wder, granule, I, etc., may be cited gredient shown by the formula value is some the communication of the cited gredient shown by the formula is normale.	nt. BC Ily d	2 - R - C 0 0 H	
International class (IPC 8): A61K31/19 A61P3/08 C07C55/02 (Advanced/Invention);				S O	
	1K31/185 A61P3/00			0	
International	class (IPC 1-7): A61K31	1/19 C07C55/02		I	
		and the second part of the secon			\$
command line:					Γana
	command line (expa	and)   minimize com	nand line	Serial No.: 10/735,439 Filed: December 11, 20 Exhibit 9	003





Help index ?

2

Quick Search

Advanced Search

Number Search

Last result list

My patents list:

1

Classification Search

Help

### **Quick Help**

- » Why are some tabs deactivated for certain documents?
- » Why does a list of documents with the heading "Also published as" sometimes appear, and what are these documents?
- » What does A1, A2, A3 and B stand for after an EP publication number in the "Also published as" list?
- » What is a cited document?
- » What are citing documents?
- » What information will I find if I click on the link "View document in the European Register"?
- » Why do I sometimes find the abstract of a corresponding document?
- » Why isn't the abstract available for XP documents?
- » What is a mosaic?

in my patents list | Print

\_\_\_\_

Return to result list | Previous in result list 2 /2

**ANTIDIABETIC** 

Bibliographic data

Mosaics

Original document

INPADOC legal status

Publication number: JP61171417 (A)

Publication date:

1986-08-02

Inventor(s):

KIMURA MASAYASU; SUZUKI JUN; WAKI KATSUMI; MATSUURA HIROMICHI; FUWA TORU;

KASAI RYOJI; TANAKA OSAMU

Applicant(s):

WAKUNAGA SEIYAKU KK

Classification:

- international:

A61K31/19; A61P3/08; C07C55/02; A61K31/185; A61P3/00; C07C55/00; (IPC1-

7): A61K31/19; C07C55/02

- European:

Application number: JP19850010531 19850123 Priority number(s): JP19850010531 19850123

View INPADOC patent family-View list of citing documents

Na, K, ammonium salt, etc.

Report a data error here
Abstract of JP 61171417 (A)

PURPOSE:An antidiabetic showing promoting action on insulin secretion during high blood sugar, not acting when tetrasaccharide value is normal or lower than it, not lowering a blood sugar value extraordinarily, having low toxicity, containing an aliphatic saturated dicarboxylic acid or its salt as an active ingredient. CONSTITUTION:An antidiabetic containing an aliphatic saturated dicarboxylic acid shown by the formula (R is 0-8C aliphatic saturated hydrocarbon residue) or its salt as an active ingredient. The active ingredient is blended with an auxiliary component in a liquid or solid drug manufacturing, such as excipient, binder, or diluent, and administered orally or parenterally in the dosage form of powder, granule, injection, etc. Malonic acid, succinic acid, etc., may be cited as the concrete example of the active ingredient shown by the formula.; The salt of the compound shown by the formula is a pharmaceutically acceptable inorganic or organic base, such as

C - R - COO

 $\bigcirc$ 

0

2.4.2

I

Data supplied from the esp@cenet database — Worldwide

# (B) 日本国特許庁(JP)

① 特許出額公開

# 母公開特許公報(A)

昭61 - 171417

⑤lnt.Cl.\*

識別記号 ADP 庁内整理番号

每公開 昭和61年(1986)8月2日

A 61 K 31/19 // C 07 C 55/02 7330-4C

審査請求 未請求 発明の数 1: (全8頁)

# **公発明の名称** 抗糖尿病剤

②特 頤 昭60-10531

②出 願 昭60(1985)1月23日

**砂**発明者 木村 正康 富山市五娘1544

の発明者 鈴木 潤 富山市寺町三区503の5

**砂発明者 脇 功 已 富山県婦負郡婦中町萩島1614-5** 

砂発 明 者 松 浦 広 道 広島県高田郡甲田町下甲立1624 湧永製薬株式会社中央研

究所内

砂発 明 者 不 碳 亨 広島県高田郡甲田町下甲立1624 湧永製薬株式会社中央研

究所内

砂発 明 者 笠 井 良 次 広島県佐伯郡五日市町五月が丘4-2-16

砂発 明 者 田 中 治 広島県佐伯郡廿日市町山陽図2-9

⑪出 願 人 湧永製薬株式会社 大阪市福島区福島3丁目1番39号

砂代 理 人 弁理士 佐藤 一雄 外2名

### 明相の

### 1. 発明の名称 抗糖尿病剤

### 2. 特許請求の範囲

下式で示される関筋族関和ジカルボン酸または その塩を有効成分とする抗糖尿病剤。

H O O C - R - C O O H

(式中、Rは炭素数0~8の脂肪族飽和炭化水素 残財を変わす。)

# 3. 雅明の詳細な説明

# 発明の背景

# 技術分野

本発明は、脂肪族的和ジカルボン機類の新規な 用途に関する。すなわち、本発明は、炭素数2~ 10の脂肪族的和ジカルボン酸またはその塩を有 効成分とする抗糖尿病剤に関する。

### 先行技術

脂肪族飽和ジカルボン盤類は、天然に多角に存

在していること、その構造が簡単であること、などにより古くから利用または研究されている化合物の一つである。

弦化合物は、周知の通り分子内に二つのカルボキシル基を有する二塩基酸で、従来から分析は否に関いるので、びないのでは、関いられている。)はたけの根準液の様定に用いられている。)はたせライン酸はがなりが使用の原料として、スペリン酸およびセパシン酸はアルキド場節やボリアミドの関連関連としてそれぞれ用いられている。)などとして利用されている。

しかしながら、上記化合物を有効成分とする選別が存在しないこと、さらにつけ加えれば楽理作用に関する報告がほとんど見あたらないこと、などにより困難分野においてはまだまだ研究の余速が残されているのが現状である。

ところで、社会が軽減的に豊かになるにつれて、 麹尿病疾患は、年々増加の一途をたどっており、. 特に近年、急激な増加傾向を示している。その多 くの原因は、インシュリン欠乏のために生じる高 血糖に起因するものと考えられる。

従来、額尿病患者の薬物療法はインシュリンに限られていたが、少くとも毎日1回注剤をしなければならないなどの欠点があり、古くから軽口質尿病薬の解決が要望されていた。その目的にSynthalin、メゾシュウ酸塩などが使われたがいずれも不十分であった。

一方1942年、M. Janbon らは、 I PTD (2 - ( D - aminobenzene sulfonamide) - 5 - iso propylthiadiazol) の抗菌作用について研究中、このものが血糖降下作用を有していることを発見し、その後、 Franke 、 Fuchsらによって相次いでスルホニル尿素系の血糖降下薬(クロルプロパミド、アセトへキサミド、トルプタミドなど)が開発された。

しかし、これらの獲用は、いずれも単独で強いインシュリン分泌促進作用を有しており、過量投与あるいは連続投与などにより、低血糖を引き起こす可能性があり、正常血糖値を維持することが

供は合うまでもなく、歯代期異常による諸疾患対 策に有意致な貴献をなすものである。

更につけ加えれば、本発明による抗糖尿病剤は、 血糖値を異常に下げることなく (低血糖を届すこ となく)治療可能な点に利点を有するものである。

### 発明の具体的説明

### 脂肪族既和ジカルボン酸

本発明で用いるべき脂肪族的和ジカルボン酸は、 前記式[1]で表わされる化合物またはその塩で ある。

. 本我明で対象とする歯肪族飽和ジカルボン酸の 代表的な具体例を示せば、下記の通りである。 困難であった。

従って、高血糖時にのみ作用し、正常または低血糖時には作用しない抗糖尿病剤が望まれているところである。

### 発明の無爽

### 五日

本発明は、上記の点に解決を与えることを目的とし、脂肪族随和ジカルボン酸およびその塩がこの作用を有するという当業者にとっても思わぬ発明に基づくものである。

したがって、本発明による抗糖尿病剤は、下式 で示される動助疾飽和ジカルボン酸またはその塩 を有効成分とすること、を特徴とするものである。

HOOC-R-COOH [1] (式中、Rは炭素数 0~8の脂肪族飽和炭化水素 残器を表わす。)

### **第** 果

脂肪族の利ブカルボン酸類にこのような生理活性があったということは思いがけなかったことというべく、そして、本発明による抗糖尿病剤の提

### (イ)シュウ酸

なお、シュウ酸には二水和物(C<sub>2</sub> H<sub>2</sub> O<sub>4</sub> ・ 2 H<sub>2</sub> O)と無水物(C<sub>2</sub> H<sub>2</sub> O<sub>4</sub>)とが存在するが、本発明においては、いずれも有用である。

### (ロ)マロン酸

マロン酸(別名メタンジカルボン酸) は、水エタノール、エーテルに可溶で、ピリジンに難溶な 無色針状結晶(磁点135℃)で、刻差性を有す る化合物である。この化合物は、一般にクロロ酢酸にシアン化ナトリウムを反応させた後、加水分解する(Org. Syn.. 18,50(1938))か、またはマロン酸ジエチルを加水分解する(米国特許2373011(1945))など任意の方法により取得することができる。

#### (ハ)コハク酸

コハク酸(別名1, 2-エタンジカルボン酸)は、通常にはく(琥珀)、地衣、 運気などに含まれている、エタノール、メタノール、アセトン、 然水などに可溶で、エーテルに 難溶な 無色 柱状あるい は 板状 結晶 (融点 1850)である。この化合物の取得にあたっては、上記物質から抽出するか、または公知手段により合成取得することができる(Ann., 162, 176(1872)。
Ber., 84, 29(1931)、Experiments in Organic Chemistry (Boston, 3rded., 1955) p105)。

### (こ)グルタル酸

グルタル酸(別名1、3-プロパンジカルボン

取性を有する角柱状結晶で、主に酸化したひまし油中に含まれている。この化合物は一般にサリチル酸をイソアミルアルコールと金属ナトリウムで水素化分解する(Org. Syn., coll. Vol. I. 535(1943))か、または1,5-ジシアノベンタンを加水分解するなど任意の方法により合成取得することができる。

### (ト) スペリン酸

スペリン酸(別名1。6~ヘキサンジカルボン酸)は、エタノールに可溶で、水、エーテルに難溶な界草性を有する無色針状結晶(酸点140~144℃)で、コルクやひまし油の硝酸酸化により、アゼライン酸とともに取得することができてioncia。、20、73(1959)。C. A. . 54、18990f(1960))、またシクロオクテンの酸化によっても取得することができる。

# (チ)アゼライン酸

アゼライン酸(別名1、 7-ヘブタンジカルボン酸)は、エタノールに可溶で、水に粗溶な針状

職)は、水、エタノール、エーテルに易溶な無色板状結晶(融点97~98%)で、通常、二臭化トリメチレンをシアン化カリウムで処理した機、加水分解する(Org. Syn. . <u>5</u> . 69 (1925)か、またはシクロベンタノールあるいはシクロベンタノンの酸化など任意の公知手段により合成取得することができる。

### (ホ)アジピン酸

アジピン酸(別名1、4-アタンジカルボン酸)は、アルコール、アセトンに可溶でエーテルに盤溶な単質性状結晶(職点153℃)で、任意の公知手段により含成取得することができる(Buil. Soc. Chim...[4]3.438(1908).0rg.Syn...5.9(1925).J.A.Chem..Soc.62.869(1940).腐時費2191786(1940).

### (へ)ピメリン酸

ピメリン酸 (別名1.5-ペンタンジカルボン酸) は、水、エタノール、熱ペンセンに可溶な昇

あるいは板状結晶(融点106.5℃)で、酸化したあま油、カピの酸子の加水分解物またはケラチンの酸化生成物などに存在する。この化合物の取得にあたっては、上記物質から抽出するか、または任意の公知手段により合成取得することができる(Org. Sya..coll. Vol. I, 53(1943))。

### (り)セパシン酸

セパシン酸(別名1、8-オクタンジカルボン酸)は、エタノール、エーテルに易溶で、水に難溶な無色素状結晶(吸点134、5℃)で、主にひまし油中に含まれている。この化合物を取得を水酸化アルカリと吃留する(C. A. . 47。8002h(1953),J. Chem. . Ed. . . 29 . 446(1952))か、またはアジャを設モノエチルカリウム塩を電解することにより取得することができる。

以上示した化合物は、いずれも前記した様に二塩基體であり、任意の塩器性化合物と塩を形成す

ることができる。

本発明でいう的記式[1]の化合物の塩とは、 選学的に許存される無概および存機の塩基をいい、 例示すればNa. K. Ca. Mg. Ba等のアル カリ金属またはアルカリ土畑金属、アンモニウム 塩、およびアミン塩などがある。

### 抗糖尿病剂

り適宜地減するが、経口的には通常、成人、1日、 頭筋筋強和ジカルボン酸として30~~~30gが 別ましい。好ましい具体例は、脂肪族飽和ジカル ボン酸と製剤上の補助成分とから成るものである。 また、本発明の他の好ましい具体例は、上記1日 あたりの後与過を1回ないし数回に分けて服用さ せるための単位投与形態のものである。

なお、本発明における歯肪依飽和ジカルボン酸類は、例えば、マロン酸、コハク酸などが食質版加物として驚用されていること、シュウ酸が野菜ないし緑茶等の食用植物中に多量に含まれていること、またセパシン酸がひまし油の一成分であることなどにより、一般に低毒性である。

### 抗糖尿病作用

本発明でいう抗糖尿病作用とは、高血糖時におけるインシュリン分泌促進作用をいう。なお、前記の化合物は、血糖値が正常かあるいは正常値より低い場合には、該インシュリン分泌促進作用を示さないか、示してもわずかなものである。

以下、上記抗糖尿病効果をみるべく、薬理学的

関面から実験を行った。

1 ) 暇筋焦度和ジカルボン酸のインシュリン分 場份進作用

## (1) 実験方法

Wistar 系雄性ラット(250~350g)を **切い、仁木らの方法(A.Niki . H.Niki** and [ . Miwa . E and ocrinology . 105. 1051~1054(1979))により摘出港 流降標本を作成した。02 - C 02 (95:5) 混合ガスを潜流圧とする装置(第1因)を用い、 上記標本の腹腔動脈カニューレから4%デキスト ラン、0.5%牛血消アルプミン(BSA)合有 クレプス・リンガー炭融級衝液(Krebs-Ringer - bicarbonate buffer (pH7.4)) 使用 いて調整された2.8mMのグルコース溶液(第 1~5回中①を示す)を対照とし、以下同様に調 製された16.7mMのグルコース含有1個/ st の被検波(第1~5国中②を示す)、2.8mM グルコース含有1四ノ血の被検液(第1~5回② を示す)および16、7mMグルコース含有18

ノ M の 被検波 (第 1 ~ 5 図 ② を示す ) をそれぞれ 図中 (第 2 ~ 5 図 ) に示す手順で澄液 ( 1 M / 分 ) し、遊離されるインシュリンをラジオイムノアッセイ ( R I A ) 法により定量した。

被検波は、下記の通りである。

- (イ) マロン酸
- (ロ) コハク酸
- (ハ) ピメリン酸
- (ニ) セパシン農
- (2)実験結果

酸肪族飽和ジカルボン酸類(マロン酸、コハク酸、ピメリン酸、セパシン酸)のインシュリン分泌促進作用は、第2~5回に示す造りであった。

上記化合物はいずれもグルコース温度の上昇 (16.7 AMグルコース)に伴い強いインシュ リン分泌促進作用を示し、また、グルコースの遺 度が低い場合(2.8 AMグルコース)、インシュリン分泌促進作用は、ほとんど見られなかった。

# 特開昭61-171417(6)

### 4. 図画の簡単な説明

第1回は、灌漑装置を示す説明図である。

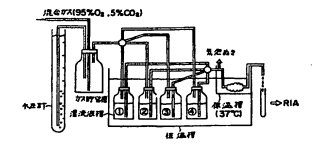
第2回は、マロン酸のインシュリン分泌促進作 用を示すグラフである。

第3関は、コハク酸のインシュリン分泌促進作 **用を示すグラフである。** 

第4関は、ピメリン酸のインシュリン分泌促進 作用を示すグラフである。

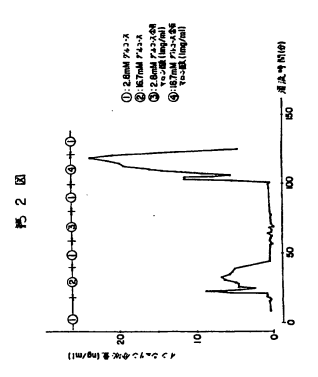
第5回は、セパシン般のインシュリン分泌促進 作用を示すグラフである。

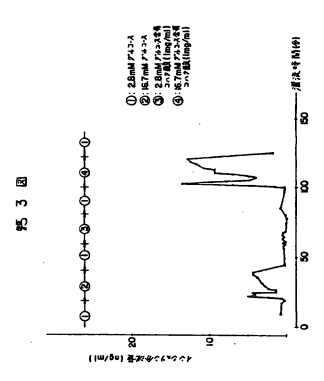
75 | 図

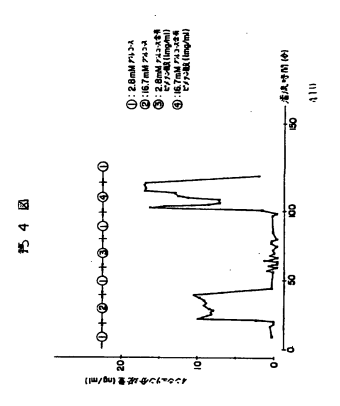


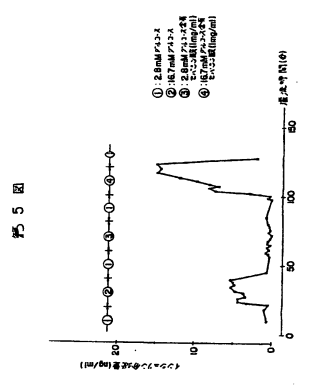
- ①: 2.8mM プレンス溶液
- ②:16.7mM ア+コ-ス 海沢
- ③:2.8mM /4 >-ス全有 Img/ml の依役攻
- -④:16.7mbl ダキ コース全有 lmg/mlの核決決

出版人代理人









## 手 続 補 正 御 (方式)

昭和60年7月5日

特許庁長官 宇 質 進 郎 殿

1. 事件の表示

昭和60年 特許 顧 第10531号

2. 発明の名称

抗糖尿病剂

3. 福正をする者

事件との関係 特許出願人

闭 永 製 菜 株 式 会 社

4. 代 遊 人 (郵便番号 100)

東京都千代田区丸の内三丁自2番3身

5. 補正命令の日付

昭 和 60年 4 月 10日 (発送日 昭和60年 4 月30日)

6. 雑正の対象

明確辺の「充明の詳細な説明」の情



### 8 補正の内容

明機器を、下記の通りに補正する。

(1) 第3頁第7行

「Synthalin」を、「シンタリン(Synthalin)」とMi正」

(2) 第3頁第9行

「M.」を、「エム・ジャンポン(M.」と袖正。

(3) 第3頁第9行

「らは、」を、「)らは、」と補正。

(4) 第3頁第13行

「Franke、」の前に、「フランク、フックス」を 加入。

(5) 第3頁第13行

「らによって」を、「)らによって」と雑正。

(6) 第7頁第3行

「 ( O rg. S yn. , ] を、「 ( オーガニック・シン セシス ( O rg. S yn. ) , 」と補正。

(7) 第7頁第15行

「(Ann.,」を、「(アンナーレン・デル・ヘミー(Ann.), 」と補正。

## 特別昭61-171417(ア)

- (8) 第7頁第16行「Ber..」を、「ベリヒテ・デル・ドイツチェン・ヘミッシェン・ダゼルシャフト(Ber.)。」と補正。
- (9) 第7页第16行

「Experiments」の前に、「エクスペリメンツ・ イン・オーガニック・ケミストリー(ポストン、 郊3版)(」を加入。

(10) 第7頁第18行

「P105」を、「)第105頁」と雑正。

(11) 郊8頁第4行

「 ( Org. Syn., ] を、「 ( オーガニック・シン セシス ( Org. Syn. ) . 」と補正。

(12) 第8頁第12行

「(Buil.」を、「(プルタン・ド・ラ・ソシエ テ・シミク・ド・フランス(Buil.」と独正。

(13) 第8頁第13行

「Chim., 」を、「Chim.), 」と相正。

(14) 第8頁第14行

「 ( Org. Syn., ] を、「 ( オーガニック・シン セシス ( Org. Syn. ) , 」と補正。

シンセシス・コレクティブ・ポリューム [[ ] を加 入。

(22) 第10頁第6行

「耳、」を、「耳)、」と補正。

(23) 第10第14行

「(C. A..」を、「ケミカル・アプストラクツ (C. A.),」と祖正。

(24) 第10頁第15行

「 J . 」の前に、「 ジャーナル・オブ・ケミカル ・エジュケーション ( 」を加入。

(25) 第10第15行

『Ed., 」を、「Ed.) . 」と雑正。

(26) 第13頁第6~7行

「(A. Niki 」の前に、「(エー・ニキ、エッチ・ニキおよびアイ・ミワ、エンドクリロノジー (」を加入。

(27) 第13第7行

「(1979))」を、「(1979)))」と袖正。

(15) 第8頁第14行

「J. A. 」を、「ザ・ジャーナル・オブ・ジ・ アメリカン・ケミカル・ソサエティー(J. A. 」 と補正。

(16) 第8頁第15行

「Soc, jを、「Soc, )」と補正。

(17) 第9頁第4行

「(Org. Syn.」の前に、「(オーガニック・ シンセシス・コレクティア・ポリュームII」を加 入。

(18) 第9頁第4行

「Ⅱ、」を、「Ⅱ)、」と緯正。

(19) 第9頁第14行

「(Ciencia.,」を、

「(シエンシア(Ciencia.,」と補正。

(20) 第9頁第14~15行

「C. A..」を、「ケミカル・アプストラクツ (C. A.)」と補正。

(21) 第10頁第6行

「(Org. Syn.」の前に、「(オーガニック・

## 手統袖正衛

昭和60年7月5日

特許庁長官 宇賀道郎 製

事件の表示

昭和60年 特許 額 第10531号

2 発明の名称

元 納 尿 病 科

3 補正をする者

事件との関係 特許出順人

人態力

東京都千代田区東の内三丁目2番3号

6428 弁理士 佐

福正命令の日付 - 明 和 年 皇標的 B

8 福工により 心気を見りの数

7 福正の対象

(1) 明報書の「発明の詳細な説明」の関発

(2) 図 面

- 8 補正の内容
- 1) 明報由を下記の通りに補正する。
- (1) 第3頁第6行

「解決」を「開発」と補正。

(2) 第13頁第7行

「Eandocrinology」を「Endocrinology」と独

Œ.

- (3) 第13頁第9行
- 「O2-CO2」を、「O2-CO2」と補正。
- 2) 第5回を、別柢の通りに補正する。

